

Topalgic 100 mg/mL et Contramal 100 mg/mL solution buvable (Tramadol) - Rappels de bon usage et évolution des boîtes pour limiter le risque de surdosage

RISQUES MÉDICAMENTEUX - MÉDICAMENTS - PUBLIÉ LE 17/09/2021

Information destinée aux médecins pédiatres, médecins généralistes, médecins urgentistes, chirurgiens, chirurgiens dentistes, pharmaciens d'officine et hospitaliers

En accord avec l'ANSM, les laboratoires Sanofi et Grünenthal vont modifier les boîtes de leurs spécialités Topalgic et Contramal 100 mg/mL à base de tramadol, en solution buvable, afin de limiter le risque d'erreur médicamenteuse entraînant des surdosages. Ces médicaments sont utilisés notamment en pédiatrie.

En effet, des erreurs médicamenteuses avec le tramadol en solution buvable ont été rapportées chez l'enfant dont les conséquences graves mettaient en jeu le pronostic vital du patient.

Pour mémoire, un surdosage en tramadol peut se manifester par des vomissements, un rétrécissement de la pupille (myosis), des troubles de la conscience pouvant aller jusqu'au coma, des convulsions, un syndrome sérotoninergique, un collapsus cardiovasculaire ou une dépression respiratoire pouvant provoquer un arrêt respiratoire.

Consultez la lettre aux professionnels de santé (17/09/2021)

(/uploads/2021/09/17/20210917-dhpc-tramadol.pdf)

